

# Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Registruotas

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

AQUOPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Triušis

Katė

Žirgas

Avis

Ožka

Šuo

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

---

**Vaisto duomenys****Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.40 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Infuzinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Triušis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QB05BB01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Galima įsigyti:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Ecuphar

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

22/09/2016

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratoire Bioluz

---

### **Atsakinga institucija:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Registracijos numeris:**

Vm 32742/4020

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

7/08/2023

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūros numeris:**

FR/V/0303/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų  
Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)